



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

A23C 9/14, 9/146, B01D 15/08 C12N 5/00

(11) Numéro de publication internationale:

WO 92/00014

A1

(43) Date de publication internationale:

9 janvier 1992 (09.01.92)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR91/00502

(22) Date de dépôt international:

24 juin 1991 (24.06.91)

(30) Données relatives à la priorité:

90/08573

28 juin 1990 (28.06.90)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CLAR (SARL) [FR/FR]; Domaine de Radinghem, Radinghem, F-62310 Fruges (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): QUINQUE, Bernard [FR/FR]; 2015, route Nationale, F-62140 Marconnelle (FR). LESUR, Hélène [FR/FR]; 8, rue Bodelot, F-62460 Divion (FR). SPIK, Geneviève [FR/FR]; 39, résidence du Moulin, Rue de la Pilaterie, F-59700 Marcq-en-Barœul (FR). MONTREUIL, Jean [FR/FR]; 145, rue Boucly, F-59650 Villeneuve-d'Ascq (FR). THOMAS, Daniel [FR/FR]; 33, allée de l'Etang, Domaine de Rimderlieu,

(74) Mandataire: CABINET BEAU DE LOMENIE; 37, rue du Vieux-Faubourg, F-59800 Lille (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: METHOD FOR TREATING COLOSTRUM BY HYDROXYAPATITE ADSORPTION CHROMATOGRAPHY, AN ACTIVE FRACTION OF COLOSTRUM THEREBY OBTAINED, AND A CELLULAR MEDIUM

CONTAINING SAME

F-60150 Villers-sur-Coudun (FR).

(54) Titre: PROCEDE DE TRAITEMENT DU COLOSTRUM PAR CHROMATOGRAPHIE D'ADSORPTION SUR HYDROXYAPATITE, FRACTION ACTIVE DE COLOSTRUM OBTENUE ET MILIEU CELLULAIRE

CONTENANT LADITE FRACTION ACTIVE

(57) Abstract

According to the method, the preferably skimmed colostrum is contacted with a cation exchanger such as a sulphonic-function resin, the portion separated from the exchanger by elution is subjected to hydroxyapatite adsorption, and the fraction retained on the hydroxyapatite is recovered by elution, by washing with a phosphate pad at a maximum concentration of 500 mM, preferably about 100 mM. The retained, active fraction contains more than half of the growth factors of the initial colostrum, but almost no proteases, and can be used as an additive for cell culture media, particularly as a substitute for foetal calf serum.

(57) Abrégé

Le procédé de traitement du colostrum consiste à mettre en contact le colostrum, de préférence écréme, avec un échangeur de cations, par exemple une résine à fonctions sulfoniques, à soumettre la partie déplacée de l'echangeur par élution à une chromatographie d'adsorption sur hydroxyapatite et à recuperer par élution la fraction retenue sur l'hydroxyapatite, par lavage par un tampon phosphate à une concentration au plus de 500 mM, de préférence 100 mM environ. La fraction retenue, dite fraction active, contient plus de la moitié des facteurs de croissance du colostrum initial et est pratiquement dépourvue de protéases. Elle est utilisée comme additif dans des milieux de culture cellulaire, notamment comme substitut du sérum de veau fœtal.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑT	Autriche	PI	Finlande	ML	Mali
AU	Australie	FR	France	MN	Mongolic
	Barbade	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BB		GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BE	Belgique	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NO	Norvège
BG	Bulgarie			PL	Pologne
BJ	Bénin	HU	Hongrid	RO	Roumanie
BR	Brésil	ıT	Italie	SD	Soudan
CA	Canada	JP	Japon	SE	Suède
CF	République Centraficaine	KP	République populaire démocratique	SN	Sénégal
CG	Congo		de Corée		Union soviétique
CH	Suisse	KR	République de Corée	SU	
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	Œ	Tchad
-	Cameroun	LK	Sri Lanka	TC	Togo
CM		LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DE	Allemagne	MC	Monaco		
DK	Danemark	MG	Madagascar		
ES	Espagno	MG	wanteres.		

20

25

30

1

PROCEDE DE TRAITEMENT DU COLOSTRUM PAR CHROMATOGRAPHIE D'ADSORPTION SUR HYDROXYAPATITE, FRACTION ACTIVE DE COLOSTRUM OBTENUE ET MILIEU CELLULAIRE CONTENANT LADITE FRACTION ACTIVE

DOMAINE TECHNIQUE

La presente invention concerne le traitement du colostrum , 05 en d'obtenir une fraction de colostrum notamment vue particulièrement riche en facteurs de croissance et dépourvue de protéases. Elle concerne le procédé de traitement proprement dit ainsi que la fraction de colostrum specialement obtenue au cours du traitement. Elle concerne également l'utilisation dans des 10 milieux de culture d'une fraction de colostrum riche en facteurs de croissance et pauvre en protéases, dénommée fraction active

TECHNIQUE ANTERIEURE

Dans le domaine de la culture cellulaire, le sérum est l'additif le plus utilisé pour stimuler la prolifération biologique renferme les facteurs cellulaire. Ce liquide nécessaires à la nutrition, à la croissance et au développement des cellules de l'organisme. Son action est imparfaitement connue et sa composition très variable d'un lot à l'autre. De plus c'est un produit soumis à des fluctuations d'approvisionnement et coûteux. On recherche donc des substituts du sérum, de milieux de culture cellulaire parfaitement développement définis

On a proposé de remplacer le sérum par des produits laitiers, tels que des fractions de lait ou de lactosérum de vache, par exemple dans le document FR.A.2.586 699 des fractions de lait formées de constituants ayant un poids moléculaire d'au moins environ 27.000 et dépourvues de lipides insolubles du type de ceux éliminables par ultracentrifugation. De telles fractions sont obtenues en soumettant une phase limpide de lait renfermant les protéines solubles du lait, obtenue par ultracentrifugation et séparation, à une ultrafiltration avec une membrane à seuil de coupure de 50 à 27.000 daltons environ.

Parmi les produits laitiers, on a proposé de remplacer le

10

15

20

25

30

35

2

sérum par le colostrum, qui est le liquide secrété par la glande mammaire dans les quelques jours qui suivent une naissance.Dans le document US.A.4,440,860 il est décrit une fraction du colostrum comme facteur de croissance particulièrement actif, cette fraction a un poids moléculaire inférieur à 20.000 et un point isoélectrique compris entre 4,4 et 4,8. Cette fraction est obtenue par un écrémage , suivi d'une mise en contact du colostrum écrémé avec de l'acide acétique pH 4,3 pendant 2 heures et centrifugation pour éliminer le précipité, puis par purification basée sur le point isoélectrique , filtration sur un qel et éventuellement concentration par électrophorèse.

Les procédés précités concernent une sélection de composants basée sur le poids moléculaire.

D'autres procédés visent à isoler le facteur de croissance principal du colostrum. De tels procédés sont décrits par Yuen Shing et Michael Klagsbrum dans l'article intitulé "Purification and Characterization of a Bovine Colostrum-Derived Growth Factor" paru dans Molecular Endocrinology 87/0335 et par Yuen Shing , Susan Davidson et Michael Klagsbrum dans l'article intitulé "Purification of Polypeptide Growth Factors from Milk" paru dans Methods in Enzymology - 1987 - volume 146 - pages 42-48 .Selon ces auteurs , le facteur de croissance principal est le BCGF (Bovine Colostrum Growth Factor) dans le cas du colostrum de vache, ayant un poids moléculaire d'environ 30.000, et le PDGF (human platelet-derived growth factor) dans le cas du colostrum humain, ayant un poids moléculaire d'environ 20.000. Pour isoler le facteur de croissance principal du colostrum bovin, les procédés en question comportent une succession d'opérations : écrémage, précipitation par voie acide et par ébullition, d'échange d'ions, chromatographie chromatographie écrémage, filtration, d'isoélectrofocalisation οu bien chromatographie d'ions. d'échange chromatographie d'isoélectrofocalisation , cette opération étant suivie dans les deux cas par une séparation du type HPLC reverse phase . Dans ces procédés le rendement obtenu en facteurs de croissance est de

20

25

30

l'ordre de 1%, c'est-à-dire qu'au cours des différentes opérations mises en oeuvre, 99% de l'activité en facteurs de croissances du colostrum initial ont été perdus.

EXPOSE DE L'INVENTION

De la but que s'est fixé le demandeur est différent de ceux poursuivis par les procédés précités. Il cherche dans un premier temps à obtenir une fraction du colostrum, qui soit enrichie en facteurs de croissance, mais sans qu'il y ait une particulière purification du facteur de croissance principal, et qui de plus soit pauvre en protéases.

Le demandeur a , en effet, constaté que la présence des protéases , qui sont des enzymes hydrolysant les protides , empêchait une bonne conservation dans le temps des fractions de colostrum enrichies en facteurs de croissance et de plus entraînait une baisse progressive de l'activité desdites fractions.

Le but visé est parfaitement atteint par le procédé de l'invention. Ce procédé de traitement du colostrum comprend de manière connue au moins une opération de chromatographie d'échange de cations. Selon l'invention, on soumet la partie du colostrum qui a été déplacée par élution de l'échangeur de cations à une chromatographie d'adsorption sur hydroxyapatite et on récupère par élution la fraction retenue sur l'hydroxyapatite.

On sait que l'hydroxyapatite est un phosphate tricalcique cristallisé et qu'il est utilisé comme support d'adsorption pour le fractionnement des protéines.

C'est le mérite de l'invention que d'avoir expérimenté et vérifié que l'utilisation de l'hydroxyapatite permettait non seulement de parfaire l'enrichissement en facteurs de croissance mais aussi d'éliminer les protéases de la fraction ainsi enrichie.

Plus particulièrement on récupère la fraction retenue sur l'hydroxyapatite par lavage par un tampon phosphate à une concentration au plus de 500mM.

Par exemple, on procède à un premier lavage de 35 l'hydroxyapatite par un tampon phosphate pH 6,8 environ à une

10

1

concentration au plus de 50mM puis à un second lavage par un tampon phosphate pH 6,8 environ à une concentration de l'ordre de 100mM. C'est ce second lavage qui constitue la fraction du colostrum enrichie en facteurs de croissance et pauvre en protéases. De préférence cette fraction est dessalée , concentrée et congelée ou séchée par exemple par lyophilisation ou par atomisation.

Avantageusement , l'échangeur de cation étant à fonctions sulfoniques, on obtient la partie du colostrum déplacée dudit échangeur, après un premier lavage de l'échangeur avec une solution au plus 0,1M d'acétate de sodium , par lavage de l'échangeur par une solution environ 0,5M d'acétate de sodium.

Avantageusement on ne procéde , préalablement à la chromatographie d'échange de cations, qu'à une seule opération qui est un écrémage portant la teneur en matière grasse du colostrum à 2g/l au plus.

Selon le mode préféré de réalisation du procédé de l'invention , on procède sur le colostrum aux opérations successives suivantes :

- 20 a. écrémage, portant la teneur en matière grasse à 2g/l au plus
 - b. passage du colostrum écrémé sur un échangeur à fonctions sulfoniques
 - c. premier lavage de l'échangeur avec une solution au plus 0,1M d'acétate de sodium
- d. second lavage de l'échangeur avec une solution d'acétate de sodium 0,5M environ
 - e. passage de la partie correspondant au second lavage (d), dessalée et concentrée, sur de l'hydroxyapatite équilibrée à 10mM environ
- f. premier lavage de l'hydroxyapatite par un tampon phosphate pH6,8 environ à 50mM au plus
 - g. second lavage de l'hydroxyapatite par un tampon phosphate pH6,8 environ à $100 \mathrm{mM}$ environ
- h. dessalage, concentration et congélation ouséchage de la partie correspondant au second lavage (g)

10

15

20

25

30

35

La fraction de colostrum ainsi obtenue, dite fraction active, comporte plus de 50% de l'ensemble des facteurs de croissance du colostrum initial et est pratiquement exempte de protéases.

C'est un autre objet de l'invention que de protéger des milieux de culture cellulaire comportant de la fraction active comme additif pour stimuler la prolifération cellulaire. Les types cellulaires concernés sont des cellules d'eucaryotes, entre autres fibroblastes. hybridomes. cellules épithéliales. endothéliales. hépatocytes, lymphocytes, macrophages, adipocytes, cellules hématopoiétiques. cellules granulo-monocytaires, cellules cardiaques, cellules nerveuses, cellules musculaires, cellules cutanées, kératinocytes. mélanocytes, chondrocytes, cellules d'insecte.

Un milieu de culture cellulaire particulièrement intéressant comporte du sérum de veau foetal et de la fraction active. L'action combinée de la fraction active et du sérum permet de diminuer de façon très importante la quantité de sérum mise en oeuvre pour une croissance cellulaire équivalente. La fraction active peut trouver son utilité dans d'autres secteurs, nota mment pharmaceutique ou cosmétologique.

MEILLEURE MANIERE DE REALISER L'INVENTION

D'autres avantages et caractéristiques de l'invention ressortiront plus clairement de la description qui va être faite d'un exemple de traitement du colostrum sur hydroxyapatite.

Le terme colostrum désigne le mélange de sécrétions lactées et de constituants du sérum sanguin, obtenu dans les 7 jours suivant la mise-bas (post-partum) . Il provient de la vache ou d'autres mammifères.

On part d'un colostrum de vache, auquel on fait subir un écrémage par centrifugation à 7900 tours par minute de manière à éliminer la plupart des matières grasses. Sans autre traitement préalable, un litre de colostrum écrémé, ayant une teneur en matières grasses inférieure à 2g/l, est mis en contact avec 15g d'une résine échangeuse de cations, à fonctions sulfoniques,

10

15

20

25

30

35

commercialisée par la société PHARMACIA sous la référence SP-SEPHADEX C-50. Le pH est de 6,3 . La mise en contact a lieu sous agitation pendant une durée d'au moins 4 heures et à 4°C.

La partie du colostrum écrémé restant dans le bain contient tous les composants qui n'ont pas été retenus par les fonctions sulfoniques de la résine. Cette partie du colostrum est pratiquement exempte de facteurs de croissance ; cependant elle présente un intérêt du fait qu'elle est riche entre autres composants en immunoglobulines colostrales , en sucres, en enzymes et en protéose-peptones. Elle pourra être utilisée telle quelle ou après séparation desdits composants.

Après élimination du bain, la résine est d'abord lavée à l'aide d'une solution 0,1 molaire d'acétate de sodium. Ce premier lavage a pour but d'enlever de la surface de la résine les composants qui ne sont pas à proprement parler retenus par échange ionique sur les fonctions sulfoniques.

On procède ensuite à un deuxième lavage de la résine à l'aide d'une solution 0,5 molaire d'acétate de sodium. Ce lavage a pour effet de déplacer une partie des composants du colostrum qui étaient retenus par échange ionique sur les fonctions sulfoniques de la résine. Ce déplacement est fonction de différents paramètres tels l'affinité respective des composants pour les fonctions sulfoniques , la cinétique d'échange , l'effet stérique.

On procède enfin à un troisième lavage de la résine à l'aide d'une solution 1,0 molaire d'acétate de sodium.

Les deux solutions de lavage à 0,5 et 1,0M d'acétate de sodium sont respectivement dessalées par ultrafiltration, dialyse, électrodialyse, ou tamisage moléculaire , puis concentrées par ultrafiltration avec un seuil de coupure de 5.000 de masse moléculaire.

Une analyse comparative du colostrum écrémé initial, et des deux fractions correspondant l'une au lavage 0,5M et l'autre au lavage 1,0M fait apparaître d'une part que plus de 80 % des facteurs de croissance contenus dans le colostrum écrémé se trouvent dans les deux fractions, et d'autre part que la fraction

25

30

35

correspondant au lavage 0,5M, contient 73,2% des facteurs de croissance contenus dans le colostrum écrémé. Cette fraction contient également entre autres composants de la lactoperoxydase, de la lactotransferrine , du lyzozyme et des protéases.

Le tableau I ci-dessous donne les résultats comparés entre le colostrum écrémé (A) et la fraction éluée à 0,5M.

Tableau I

10	: :	:	(A) colostrum écrémé	: :fraction	(B) éluée	: à 0,5M:
	:	-:-		-:		:
	:protéines totales	:	130.000	:	1.620	:
	: (mg)	:		:		:
15	:activité totale	:	130.000	:	95.256	:
	: (U)	:		:		:
	:activité spécifique	:	1	:	58,8	:
	: (U/mg)	:		:		:
	:rendement d'activit	é:	100	:	73,2	:
20	: (%)	:		:		:

La teneur en protéines a été dosée par la technique LOWRY, modifiée par PETERSON. L'unité U de facteur de croissance, encore appelée activité mitogène, est égale à la quantité de protéines nécessaires pour provoquer une incorporation de méthyl-thymidine tritiée égale à la moitié de l'incorporation maximale.

Cette fraction (B) est dessalée et concentrée, puis injectée sur une colonne d'hydroxyapatite préalablement équilibrée dans un tampon phosphate pH6,8 à 10mM. La quantité d'hydroxyapatite , qui a la forme d'un gel, est déterminée en fonction de la quantité de protéines présentes dans la fraction, de façon à ce qu'il y ait au plus 40mg de protéines par millilitre de gel d'hydroxyapatite.

On élue ensuite la colonne d'hydroxyapatite successivement

10

par trois solutions tampons phosphates pH 6,8 à des concentrations de plus en plus concentrées , respectivement 50mM pour le premier, 100mM pour le deuxième et 500mM pour le troisième.

Chacune des fractions obtenues est dessalée , concentrée et lyophilisée. Les fractions 50 et 500mM renferment quasiment la totalité des protéases. Seule la fraction 100mM est quasiment exempte de protéases.

La deuxième fraction, correspondant à l'élution par la solution à 100mM, dite fraction active, est la seule enrichie en facteurs de croissance.

Dans le tableau II ci-dessous , on a complété les résultats donnés dans le tableau I à l'aide des informations relatives à ladite fraction active (C).

Tableau II

15								
	:	:	(A)	:	(B)	:	(C)	:
	:	:co	lostrum écrémo	é: éc	hange d'ions	s:	hydroxyapatite	:
	:	:		:élu	tion à 0,5M	:	élution à 0,1M	:
	:	-:		-:		-:-		- :
20	:Protéines	:	130.000 mg	:	1.620 mg	:	648 mg	:
	:totales	:		:		:		:
	:Activité	:	130.000 U	:	95.256 U	:	76.205 U	:
	:totale	:		:		:		:
	:Activité	:	1 U/mg	:	58,8U/mg	:	117,6 U/mg	:
25	:spécifique	:		:		:		:
	:Rendement	:	100 %	:	73,2 %	:	59 %	:

Par rapport au colostrum écrémé (A), la fraction active (C) se distingue par une très forte activité spécifique.

Une comparaison a été faite entre la fraction active et le sérum de veau foetal qui est l'additif le plus répandu pour stimuler la prolifération cellulaire. Pour cela on a utilisé un test d'incorporation de thymidine tritiée pour détecter les activités mitogènes respectives sur la souche de fibroblastes 35 CCL39. Il ressort de cette comparaison que l'activité spécifique

10

15

20

25

30

35

de la fraction active (117,6U/mg de protéines) est nettement plus importante que celle du sérum de veau foetal (15 U/mg de protéines). Ceci est un réel avantage pour la fraction active dans la mesure où il est souvent nécessaire d'éliminer ultérieurement du milieu de culture les protéines qui ont été introduites avec l'additif ; dans le cas de la fraction active la quantité de protéines à éliminer est faible.

La fraction active est utile en remplacement ou en combinaison avec le sérum de veau foetal, dans les milieux de culture cellulaire, par exemple dans un milieu MEM (Milieu Essentiel Minimum de Eagle) additionné de 2,2g/l de bicarbonate de soude, de 1% en volume de glutamine, 0,4 % en volume de pénicilline, de 0,4% de streptomycine, de 0,5% en volume de fungizone.

La fraction active a été utilisée comme additif de croissance dans un milieu de culture pour des fibroblastes CCL 39 en complément du sérum de veau foetal. Les plaques de culture, préalablement traitées ou non à la fibronectine, ont été ensemencées à raison de 160 000 cellules et 2 ml de milieu par puits, ledit milieu comprenant une certaine quantité de fraction active.

Par exemple l'addition de 1 % en volume de sérum de veau foetal et de 1 % en volume de la fraction active (contenant 1 g/l de protéines) dans un milieu de culture de fibroblastes permet d'obtenir une croissance cellulaire correspondant à celle obtenue avec environ 9 % en volume de sérum de veau foetal dans le même milieu.

L'invention n'est pas limitée au mode de réalisation qui a été décrit à titre d'exemple non exhaustif , mais en couvre toutes les variantes. En particulier les conditions du traitement revendiquées ne sont pas limitées à ce qui a été décrit, d'autres types d'échangeurs de cations, autres que la résine, peuvent être mis en oeuvre, de même que des échangeurs ayant une autre fonction que la fonction sulfonique ; le déplacement de la partie du colostrum retenue sur l'échangeur de cation peut être obtenu par toute voie habituelle de régénération dudit échangeur, et le fonctionnement approprié sera déterminé au cas par cas.

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de traitement du colostrum comprenant au moins une opération de chromatographie d'échange de cations caractérisé en ce qu'on soumet la partie du colostrum , qui a été déplacée par élution de l'échangeur de cations, à une chromatographie d'adsorption sur hydroxyapatite et on récupère par élution la fraction retenue sur l'hydroxyapatite.
- 2. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'on récupère la fraction retenue sur l'hydroxyapatite par lavage par un tampon phosphate à une concentration au plus de 500mM.
- 3. Procédé selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'on procède à un premier lavage de l'hydroxyapatite par un tampon phosphate à une concentration au plus de 50mM puis à un second lavage par un tampon phosphate à une concentration de l'ordre de 100mM, la partie récupérée de ce second lavage correspondant à la fraction active enrichie en facteurs de croissance et pauvre en protéases.
 - 4. Procédé selon la revendication 3 caractérisé en ce que la fraction active est dessalée, concentrée et congelée ou séchée.
- 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que , l'échangeur de cations étant à fonctions sulfoniques, on obtient la partie du colostrum déplacée dudit échangeur, après un premier lavage de l'échangeur avec une solution au plus 0,1M d'acétate de sodium, par lavage de l'échangeur par une solution de l'ordre de 0,5M d'acétate de sodium.
- 6. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que , préalablement à la chromatographie d'échange de cations, on ne procède sur le colostrum qu'à une seule opération qui est un écrémage , portant la teneur en matière grasse du colostrum à 2g/l au plus.
- 7. Procédé selon la revendication 6 caractérisé en ce que on a procédé sur le colostrum aux opérations successives suivantes :
 - a. écrémage, portant la teneur en matière grasse à 2g/l au plus
 - b. passage du colostrum écrémé sur un échangeur à fonctions

30

d'insecte.

sulfoniques

- c. premier lavage de l'échangeur avec une solution salée au plus 0,1M d'acétate de sodium
- d. second lavage de l'échangeur avec une solution d'acétate de $05 \mod 0.5M$ environ
 - e. passage de la partie correspondant au second lavage (d) dessalée et concentrée, sur de l'hydroxyapatite équilibrée à environ 10mM en tampon phosphate
- f. premier lavage de l'hydroxyapatite par un tampon phosphate 10 pH de l'ordre de 6.8 à 50mM au plus
 - g. second lavage de l'hydroxyapatite par un tampon phosphate $\,\mathrm{pH}$ de l'ordre de 6,8 à environ $100\mathrm{mM}$
 - h. dessalage, concentration et congélation ou séchage de la partie résultant du second lavage (g) et correspondant à la fraction active
 - 8. Fraction active de colostrum obtenue par le procédé de l'une des revendications 3 ou 7 caractérisée en ce qu'elle comporte plus de 50% des facteurs de croissance du colostrum initial et qu'elle est pratiquement exempte de protéases.
- 9. Milieu de culture cellulaire caractérisé en ce qu'il comporte de la fraction active selon la revendication 8 comme additif pour stimuler la prolifération cellulaire.
- 10. Milieu selon la revendication 9 caractérisé en ce qu'il concerne la culture de cellules d'eucaryotes, notamment fibroblastes, hybridomes, cellules epithéliales, cellules endothéliales, hépatocytes, lymphocytes, macrophages, adipocytes, cellules hématopoïétiques, cellules granulo-monocytaires, cellules cardiaques, cellules nerveuses, cellules musculaires, cellules cutanées, kératinocytes, mélanocytes, chondrocytes, cellules



	INTERNATIONAL	International Application No PCT/FR 91/00302
	OF SUBJECT MATTER (if several class	sification symbols apply, indicate all) 6
. CLASSIFI	International Patent Classification (IPC) or to both Na	itional Classification and IPC
	5	C 9/146 B 01 D 15/08 C 12 N 5/V
Int.C.	1. A 23 C 9/14 N 23	
I. FIELDS	SEARCHED	Letter Searched 7
	Minimum Docum	
lassification	System	Classification
Int.C		
	Documentation Searched othe to the Extent that such Documer	er than Minimum Documentation nts are Included in the Fields Searched **The Common
Int. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (I several classification of PCT / FR 97,00000		
III DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9	Relevant to Claim No. 13
	Citation of Document, 11 with Indication, where	appropriate, of the recount par
	ED-4-0085005 (FROMAGER	IES BEL) 03 August 1
7		TES BEL)
	05 February 1982,	see claims 2 mg
A	US-A-4440860 (M. KLAGS) see abstract; clai	
A	Vol. 4, No. 30 (C- & JP-A-55 3721 (MC	APAN,
		"T" later document published after the international filing dat
"A" do	ocument defining the general state of the art which he	not cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" ea fil "L" de	arlier document but published on or after the international ling date ocument which may throw doubts on priority claim(s ocument which may throw the publication date of ano	s) or involve an inventive step
ci "O" d	itation or other special reason (as specified) itation or other special reason (as specified) ocument referring to an oral disclosure, use, exhibition	cannot be consisted with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skille ments, such combination being obvious to a person skille in the art.
1	and authorized prior to the international filing date	"&" document member of the same patent family
IV. CEF	RTIFICATION	Date of Malling of this International Search Report
B	the Actual Completion of the International Search	19 September 1991 (19-09-91
Internat	tional Searching Authority	Signature of Authorized Officer
1 E	EUROPEAN PATENT OFFICE	



FR 9100502 48787 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 11/09/91
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0085005	03-08-83	FR-A- CA-A- US-A-	2520235 1196310 4582580	29-07-83 05-11-85 15-04-86	
FR-A- 2487642	05-02-82	None			
US-A- 4440860	03-04-84	None			

Demande Internationale No

PCT/FR 91/00502

I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) 7

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

Int.Cl.5 C 12 N

A 23 C 9/14 A 23 C

9/146

15/08 B 01 D

II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

5/00

Documentation	minimale	consultée ⁸

Système de classification			Symboles de classification		
Int.Cl.5	A 23 C	9/00	B 01 D 15/00	C 12 N	5/00

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a port $extcolor{e}$

III. DOCUMENTS	CONSIDERES	COMME	PERTINENTS 10

Catégorie °	Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, ¹² des passages pertinents ¹³	No. des revendications visées 14
Α	EP-A-O 085 005 (FROMAGERIES BEL) 3 août 1983, voir revendications 1-8	1
A	FR-A-2 487 642 (FROMAGERIES BEL) 5 février 1982, voir revendications 1-10	1
A	US-A-4 440 860 (M. KLAGSBRUN) 3 avril 1984, voir abrégé; revendications 1-33	1
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, vol. 4, no. 30 (C-2)[512], 15 mars 1980, & JP-A-55 3721 (MORINAGA NIYUUGIYOU K.K.) 11 janvier 1980	1

- ° Catégories spéciales de documents cités:¹¹
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à
- une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive
- document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

IV. CERTIFICATION

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

19-08-1991

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

1 9. uy. 91

Administration chargée de la recherche internationale

OFFICE EUROPEEN DES BREVETS

du fonctionnaire autorisé

Danielle van der Haas

FR 9100502 SA 48787

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 11/09/91. Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
EP-A- 0085005	03-08-83	FR-A- CA-A- US-A-	2520235 1196310 4582580	29-07-83 05-11-85 15-04-86	
FR-A- 2487642	05-02-82	Aucun			
US-A- 4440860	03-04-84	Aucun			

